PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-045707

(43)Date of publication of application: 27.02.1991

(51)Int.Cl.

DO1F 6/26 COSG 73/00

(21)Application number: 01-181922 (22)Date of filing:

14.07.1989

(71)Applicant : BRIDGESTONE CORP

(72)Inventor: NAKAJIMA TADASHI

KAWAGOE TAKAHIRO

(54) POLYANII INF FIRER

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the title fiber having an excellent electroconductivity and orientation of crystal and suitable for reinforcing material, electroconductive material, antistatic material, electrode material, electrostatic and electromagnetic shield material, flame retardant material, etc., by spinning a high polymer substance consisting essentially of a specific polyaniline (derivative).

CONSTITUTION: The aimed fiber obtained by spinning a high polymer substance consisting essentially of a polyaniline (derivative) being ≤25mol%, preferably ≤18mol% in a part kept in a state of quinoid = diimine, 24-97mol% in a part kept in a state of benzonoid = amine, 0−10mol% in a part kept in a state of benzonoid = ammonium salt and 0-45mol% in a part kept in a state of dope = semiguinone radical.

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫公開特許公報(A) 平3-45707

S)Int. Cl. 5

る出 顧 ٨ 識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)2月27日

D 01 F 6/26 C 08 G 73/00 NTB 7199 - 418830-4 T

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

6)発明の名称 ポリアニリン繊維

> 20.4等 頭 平1-181922

22出 頤 平1(1989)7月14日

(20)発 明 者 ф 島 īF @発 明 老 Ш 隆 博 東京都世田谷区代田2-10-8 埼玉県所沢市青葉台1302-57

東京都中央区京橋1丁目10番1号

株式会社プリヂストン 79代 理 弁理士 小島 外1名 降司

眉角 **%Ш**

1. 登明の名称

ポリアニリン繊維

2. 特許請求の範囲

1.キノイド=ジイミン状態になっている部分 が25モル%以下であるポリアニリン又はその誘 選体を主成分とする高分子物質を紡糸したことを 特徴とするポリアニリン繊維。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、導電性、配向性に優れ、補強材料、 導電性材料、帯電防止材料、電極材料、静電及び 電磁シールド材料,難燃材料,強磁性材料等とし て好適に使用し得るポリアニリン繊維に関する。 従来の技術及び発明が解決しようとする課題

近年、有機準電材料としてポリアニリンが注目 されており、電池、センサ、エレクトロミックデ イスプレイ等の各種分野への応用が掲客されてい ぁ.

ポリアニリンは、通常アニリンを酸化重合する ことにより得られるが、これを電子材料等として 用いる場合、アニリンの酸性水溶液を用いて電解 又は触媒により酸化重合したポリアニリンが好適 である。この場合、アニリンを酸化重合する方法 としては、アニリンの塩酸、ホウフッ化水素酸、 硫酸、過塩素酸等による酸性水溶液より電解酸化 してポリアニリンを得る方法、及びト記強作水流 液より過硫酸アンモニウム、塩化第二鉄、重クロ ム酸カリウム、過マンガン酸カリウム等の酸化剤 にてポリアニリンを得る方法が知られている。

このような重合法により得られるポリアニリン は、重合条件により繼維性機治をとり得ることが **知られている (特開昭62-177025号公報**。 特開昭63-22830号公報)。 しかしながら、 このようなポリアニリン繊維を巨視的なスケール にまで紡績するにはいたっていない。

本発明者らの研究によれば、ポリアニリンはそ の重合、精製条件を種々調盤することにより、あ る程度の結晶化が可能であることが見い出されて おり(特開昭63-46223号公報)、ポリア ニリンの結糸が可能であることが予想される。こ のようにポリアニリンを妨条して複雑化すること により高い結局配向性が実現化されれば、より高 は、映画機度、機器性を示すことが予想さ れ、その用途の拡張が開待できる。

本花明は、上記事情に顧みなされたもので、 郷 現住、配向性に強れ、補強材料、 建電性材料、 電防止材料、電電料料、 静電及び電磁シールド材 料、強磁性材料等をして好速に使用し得るポリア ニリン繊維を提供することを目的とする。

課題を解決するための手段及び作用

本発明者は、上記目的を達成するため、種々検

計を行なった結果、キノイド=ジイミン状態になっている部分が25モルS以下であるポリアニリン又はその誘導体を主成分とする高分子化合物を 紡糸することにより、高い爆電性、結晶配向性を 有するポリアニリン繊維が得られることを見い出 した。

即ち、本発明者の研究によれば、ポリアニリン は通常下記式(A)~(D)(なお、式(B), (C)は負イオン種がBF,の例である)に示す 知く、

ベンゾノイド=アミン状態(式A)、ベンソノィ

ド=アンモニウム塩状態(式B),ドープ=セミ キノンラジカル状態(式C)及びキノイド=ジィ ミン状態(式D)の混合状態よりなるもので、通 常の酸性水溶液中で電解重合又は触媒酸化重合に より得られたポリアニリンの各状態の割合は、重 合被中でベンゾノイド=アミン状態20~60モ ル%、ベンゾノイド=アンモニウム塩状態12~ 25モル%、ドープ=セミキノンラジカル状態 30~55モル%、キノイド=ジイミン状態0~ 5 モル%であるが、このポリアニリンは、ベンゾ キノン,ヒドロキノン,ジフェニルアミンなどの 低分子量物質及びアニリンモノマーと重合に用い た腰の塩化物とを大量を含んでいる。そこで、ポ リアニリン以外の物質を除去し、ベンゾノイド= アンモニウム塩状態部分を減少させるために水洗 を施すと、通常ベンゾノイド=アミン状態40~ 70モル%、ベンゾノイド=アンモニウム塩状態 0~5モル%、ドーブ=セミキノンラジカル状態 5~15モル%、キノイド=ジイミン状態25~ 4 0 モル%となる。しかし、上記式 (D) に示し

実際、上述した文献において濃硫酸から紡糸されるポリアニリンは、そのキノイド=ジイミシ状 が可視吸収スペクトルより判断すると 2.5 駆 以上であり、このために配向性が低いものと 思 われる。

以下、本発明につき更に詳しく説明する。

本発明に用いるポリアニリン又はその誘導体としては、キノイド=ジイミン状態部分が25モル メ以下、好ましくは18モルメ以下のものでか趣 かな25モルメ以下でペン ゾノイド=アミン状態部分が18~100モルメ、 特に24~97モルメ、ペンゾノイド=アンモニ ウム塩状態部分が0~15モルメ、特に0~10 モルメ、ドープ=セミキノンラジカル状態部分が 0~50モルメ、、特に0~45モルメのポリアニ リン又はその誘導体を使用する。

なお、本発明において、ポリアニリンの誘導体 としては、

(式中、R₁~R,は、それぞれ水素原子,アリール基,アルキル基, NO₂, NH₂, CF₃,

化学的方法とを併用する方法、更にはこれにラマン分光分析法やNMR法を組み合わせる方法(特膜的られるともできる。即ち、キノイド=ジイミン状態部分のポリアニリンは500nm付近で敷敷を示すので(R. J. キャッシュマン、P. M. マクナマン、S. C. ヤング:ジャーナル オブエレクトロアナル ケミストリー 291 (1986)335 あれて たまとしては、500nm付近における吸収よりもそとを確認すればよい。

上記ポリアニリン又はその誘導体を主成分とする高分子物質を結点する場合、上記高分子物質や おりてニリンスはその誘導体以外の成分として、 各種ポリアミドやポリエステル等が挙げられ、 リアニリン又はその誘導体とこれからどの成立が 又はこれものモノマーとの共産合物とすることができる。この場合、別成分モノ

CN, OCH,, CP, F, COH, COR, SCN,

OCN, $C \stackrel{\circ}{\underset{R,}{\stackrel{}}} SO_xR$, $P \stackrel{\circ}{\underset{(OR)_x}{\stackrel{}}} SR(Rkt7$

リール基又はアルキル基)から選択される互に同 一又は異種の接を表わす。) 等が挙げられる。

上記ポリアニリン又はその誘導体としては、電解酸化重合弦により重合したものでも、触媒酸化 重合弦により重合したものでもない。更に、集合 したポリアニリン又はその誘導体に各種の股近列 アルカリ処理、運元処理、酸化処理等を施したも のも好源に使用し得るが、特に重合時に組織、破 酸、ホウフッ化水消酸を用いて製造し、酸化状態 でアルカリ洗浄や過度の洗浄を施していないもの 選元状態で空気中に施置していないものが好適で

なお、上記キノイド=ジイミン状態部分が25 モル%以下のポリアニリン又はその誘導体を特定 する方法としては、X線光電子分光分析法と億気

マーに制限はないが、6 ーカプロラクタム, アジ ピン酸、ヘキサメチレンジアミン。テレフタ財政 等が好ましい。なお、ポリアニリン又はその頭分 体 数中のポリアニリン又はその誘導子 で開いアニリン又はその誘導子は 50~100モルダとすることが好ましい。

上記萬分子物質を紡糸する方法としては、 通常 良溶剤中に溶解した高分子物質を莨溶剤中に加圧 射出する紡糸法が好遊に採用される。

上記方法により紡糸する場合、60℃~黄溶剤の凝固点の間の温度、特に10~-10℃の温度で紡糸することが好ましい。なお、その他の条件

溶液、アセトン、アセトニトリル、メタノール、

エタノール等を挙げることができる。

上記 微粉状のポリアニリン3gを36N 硫酸 10∞に溶解したものから、シリンジを用いてイオン交換水中に加圧射出することにより、高配向 性のポリアニリン繊維を得た。

> 出顕人 株式会社 ブリヂストン 代理人 弁理士 小 島 隆 司 (他1名)

は通常の合成機維の場合と同様の紡糸条件とすることができる。

発明の効果

以上説明したように、本発明のポリアニリン繊維は、 78 電性、 村島配向性に優れ、 補強材料、 48 電性材料、 等電性、 相当配向性に優れ、 補強材料、 48 電性材料、 5電影が、 32 電機材料、 32 電機材料、 52 電池 銀ンールド材料、 52 電池材料、 32 電池を材料等として 好適に使用し得るものでる。

以下、実施例を示し、本発明を具体的に説明するが、本発明は下記実施例に制限されるものではない。

(実施例)

アニリン30cc,36N硫酸17ccを含む水溶 被500ccと過碳酸アンモニウム114.5gを 含む水溶液500ccとも0でにて混合, 摂搾し、 その後齢翼してポリアニリンを合成した (キノイ ドニジイミン状態約0モル%)。このポリアニリ シをイオン交換水で洗浄した後、アセトニトリル にて洗浄し、真空乾燥してこれをガラス乳ばちに て物粉化した。